JP63088136

Publication Title:

PREVENTIVE FOR CANCERATION

Abstract:

Abstract of JP63088136

PURPOSE:To obtain a preventive for canceration caused by an N-nitroso compound and capable of essentially completely detoxicating carcinogenecity of a secondary amine, etc., by using hydrolyzed natural substance rich in proline and hydroxyproline and its thermal denaturation product as an active component. CONSTITUTION:The objective preventive for canceration caused by an N-nitro compound is produced by using hydrolyzed and/or enzyme-digested natural substance rich in proline and hydroxyproline and its thermal denaturation product as an active component. A preventive for canceration having high safety can be produced at a low cost by the hydrolysis of collagen which is a natural substance rich in proline and hydroxyproline or of gelatin, casein, prolamine, etc., which is thermally denatured product of collagen. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-88136

(51) Int Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988) 4月19日

A 61 K // A 61 K 37/18 37/12 37/16

8615-4C 8615-4C ADU

8615-4C

未請求 発明の数 1 (全6頁) 審查請求

49発明の名称 発癌予防剤

> 创特 昭61-230164 顋

四出 昭61(1986)9月30日 頭

明 植 ②発 者 徳

信 行 神奈川県川崎市中原区上平間280番地7号 藤コーポ103号

79発 明 者

郎 慎 楠

東京都練馬区西大泉4丁目3番49号

仍出 願 人 株式会社アドバンス 東京都中央区日本橋小舟町5番7号

田月 **糸**田 鸖

1. 発明の名称 発癌予防剂

2. 特許請求の範囲

(1) プロリン及びヒドロキシプロリン高含有天 然物及びその熱変性物の加水分解及び/又は 酵素消化物が有効成分であることを特徴とす る N-ニトロソ化合物由来の発癌予防剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明はN-ニトロソ化合物によって惹起さ れる肝臓癌、胃癌等の発癌の予防剤に関する。 N -ニトロソジメチルアミン(N D M A)を典 型とする各種N-ニトロソ化合物が微量で強力 な発癌作用を有することは、今日、周知の通り である(H. Druckrey et al., Z. Krebsforsh, 69 103(1967); J. H. Hotchkiss et al., J. Assoc. Off. Anal. Chem., 64 1037(1981)及び G. G. Gibson et al., "Safety Evaluation of Nitrostable Drug and Chemicals" Tayler an d Francis Ltd., London, 1981等々)。更に、 特に強力な発癌性を有するNDMA等のN-= トロソアミン類は、野菜等の食品中に豊富に含 まれている硝酸塩が体内で転換された亜硝酸塩 及び同じく魚肉等に含有の脂肪族アミン類と胃 等の体内臓器中で反応生成し、発癌因子と成り 得るものであることも又、近時次第に解明され つつある(Correa, Pet al., Lancet ii, 58-60(1975); Tannenbaum, S. Ret al., Annals of New York Academy of Sciences 355 267-277(1980); Tannenbaum, S. R. et al., Canc er Lett. 14 131-136(1981)); D. H. Fine et al., Nature 265 753(1977)及 UP. Schlag et al., Lancet, April, 5 727(1980), 等々)。

そこで、N-ニトロソアミン類の生体内生成 を事前に防止することは、発癌リスクを減じる 点で非常に意義深いと考えられる。

しかし、従来、このような食品あるいは薬剤

は存在しておらず、唯一、アスコルビン酸(ビタミンC)がニトロソアミン生成の予防に有効であるとされているが、物質として不安定であり、ビタミンであるが故に摂取量も単独では限定されるため、実用化に至っていない現状である。

本発明者らは、脂肪族二級アミンと重確しい、脂肪族ニスを防止されるニトロションを放めて、カー種は、アミン酸の一種は、アミン及のアミン酸のドランのでは、アミンのでは、アミンのでは、アミンのでは、アリンのでは、大力をは、大力には、大力のでは、ないのではないのでは、ないかのでは、大力のでは、ないかのではないかないかのでは、大力のではないかのでは、ないかのではないかのでは、大力のではないかのでは、か

本発明は、上記発明をさらに発展させ、プロリン及びヒドロキシプロリンを多量に含有する天然物であるコラーゲン及びその熱変性物すな

ミン類及び亜硝酸塩含有溶液の癌原性を実質的に完全に無毒化する作用を有し、従ってN-ニトロソ化合物由来の発癌予防薬として予防医学的見地から極めて有用なものと言い得る。

尚、生成NPROが癌原性を有さず、しかもその尿中排泄も略定全且つ速やかであることは既に報告されている通りである(Chu, C.,& Magee, P. N., Cancer Res., 41 3653-3657(1981); Dailey, R. E. et al., Toxicol., 3 23-28 (1975); Mirvish, S. S. et al., J. Natl., inst. 64 1435-1442(1980)及びOhshima, H&Bartsch, H., Cancer Res., 41 3658-3662(1981), 等)。

用法・用量

野菜等の食品より摂取された硝酸塩は口腔内等の後生物により亜硝酸塩に転化され、主として胃等に於いて摂取食品中成分であるアミン類と反応して癌原性物質を生成するとされている。本邦人にあっては食品からの硝酸塩摂取量は21

わちゼラチン、カゼイン、プロラミン等を加水 分解することにより、安価でより安全性の高い 発癌予防剤を提供するものである。

以下、本発明剤の原料、製造方法、薬理乃至生物学的作用、用法・用量、毒性等につき詳細に説明する。

原料

コラーゲン及びその熱変性物であるゼラチン、 カゼイン、プロラミン等が使用される。

製造方法

上記原料をアミノ酸に分解して、本発明剤と するための方法としては、通常の方法に従い加 水分解又は酵素による消化を行う。

加水分解法は実験例1において、その具体例を示す。

菜理乃至生物学的作用

後記各実験例に示す通り、本発明剂は二級ア

8~408mg/日とされており且つ唾液中亜硝酸イオン濃度が数ppm~50ppm程度であること(Ishiwata, H. et al., Proceedings of the 3rd International Conference on Environmental Mutagens, Tokyo Sept. 21-27, 1981 page 571-575),及び胃液中の亜硝酸塩濃度が0.1~数10μg/ml(P. Schlag et al., Lancet, April 5 727(1980))程度であることを考慮すると、本発明剂の用量はプロリンとして数100μg~数g/日・50kg体重、より好ましくは1mg~1g/日・50kg体重の範囲内であり、予防医学的観点からすれば実際上は50~500mg/日・50kg体重程度で充分な発癌予防効果を発現し得る。

因みに、NDMAの発癌最低量は約1 ppmと 評価されており、これはヒト体重50kg換算で50 mgに相当する(M. Arai et al., Gann 70 549 (1979), 等)。

他方、本発明剤は一般に経口投与されるものであるが、加水分解後の乾燥粉末をそのまま摂取しても、食品に添加して共に摂取しても良い。

又、その利型としては水溶液剤、粉末剤、顆粒剤、錠剤、カブセル剤、徐放性マイクロカブセル剤等々、通常の剤型を精製デンプン末等の適当なキャリヤ、増量剤、希釈剤と共にあるいはこれらなしに単独に製剤して適宜選択実施され得る。

本発明剂は又、二級アミン類や硝酸塩含有率の高い食品を初めとして日常常用のしょう油、ソース、マヨネーズなどの調味料等の食品に予め添加、配合されて自然に摂取される形態をも取り得るので、より一層の予防効果を発揮し得る。

毒 性

原料に挙げたコラーゲン、カゼイン、プロラミン、ゼラチン等はすべて通常の食品に含まれるものであり、経口的には全然無毒性である。

因みにゼラチンを加水分解して得た本発明剂 を I C R 来マウス(雄 6 週令、平均体重34.0± 0.5g, 各群10匹)に 1 mg, 10mg, 100mgの 3 段階

又、食品あるいは薬剤として摂取するに当り、安全性を第一に考えAmes法による変異原性試験を行ったところ、乾燥粉末1gあたり突然変異コロニー数が約2,000個出現した。通常、変異原性ありとされるのは数μg~数mgで数千~数万個のコロニー出現であり、変異原性としては問題ないが、より安全性を高めるため次の操作を行った。

の試料(生理食塩水 0.5 m l 溶解)を腹腔内に投与し、14日間観察し、Behrens-Kärber法に従って 算出したしDs。値は830 mg/kg体重以上であった。

次に、本発明剤を用いた実験例によって、本発明をより詳細に説明する。

実験例1 ゼラチンからの製造

水溶性ゼラチン (新田ゼラチン社製)を 6N 塩酸に $C = 400s/\ell$ 程度の溶液とし、 110 C , 5 時間、蒸留 還流法に C 加水分解を行った。 加水分解後の溶液は ロータリーエバボレターで 減圧下 50 C で 1 時間 処理 し、 そらに 残存 塩酸 は 4 規定 水酸化ナトリウムで中和した。

生成した塩化ナトリウムは電気透析法(2 l, 1時間)で脱塩した。脱塩液は直ちに凍結乾燥あるいはスプレードライ法により粉末とした。 又、生成した粉末のプロリン含量は10%であり、性状は褐色のやや甘味のある無臭粉末で、 優めて水に易浴であった。

旅1表

アミノ酸名	吸着前	吸着後
プロリン	10.5	11.2
ヒドロキシプロリン	7.8	7.0

実験例2 活性炭吸着乾燥粉末による毒性試験

変異原性の解消された乾燥粉末による90日間 の亜急性毒性試験を行った。

ICR 来マウス及びウィスターラット(共に4週令、雄)を用いて、マウスは1群20匹、ラットは1群10匹とし、各々にks体重当り乾燥粉末を20mg,200mg,2sとなるよう飲料水に混ぜて毎日投与し、90日間観察した結果、マウス・ラット共に死亡例は全く見られず、体重増加、磯器重量等もコントロール群との間に差は認められなかった。

実験例3 本発明剂の効果

反应液作製法

① ジメチルニトロソアミン生成反応液

塩酸ジメチルアミン…ジメチルアミン換算量として69mg/mlの液を調製し、その0.75mlを用いた。

亜硝酸ナトリウム…106mg/mlの液を調製し、 その0.75mlを用いた。

上記二者を、conc H Clに て pH3.4とし、を らに蒸留水道量を加えて、3 ml反応液とし た。

② 本発明剂添加反応液

塩酸ジメチルアミン、亜硝酸ナトリウム、 いずれも上記処方の液を各々用いた。

プロリン含有量が93mg/mlの液を調製し、

ジメチルアミンに対して 1 モル等量となるように添加した。

プロリン添加の際は、ジメチルアミンとプロリンを混合後、亜硝酸ナトリウムを加え

そこで、ジメチルニトロソアミンの肝臓符異性に注目して以下の実験を行った。

ウィスター系 雄ラット (5 週令)を 1 群 3 匹 と し、各試験において 1 群を無処理のコントロー ル群とした。

動物100g当り0.1mlの投与量としてゾンデにより経口投与を行った。

各反応液投与群は投与10時間後に断頭により 屠殺し、充分瀉血後、直ちに開腹して肝臓の摘 出を行い、1匹につき肝臓を約1gを正確に秤 量して4検体とし、部分的な測定誤差を出来る 限り少なくするようにした。検体は直ちに凍結 させた。

NAD量測定法

Methods of Enzymatic Analysis., Vol 4, 2
045(1974)に準拠したエタノールを基質とした
A D H (アルコール・デヒドロゲナーゼ、1.2mg
/ml)を用いる酵素法により測定を行った。すな

て cone H Clに て pHを 3.4とし蒸留水適量を加え反応液とした。各々を密栓・遮光し、37℃、3 時間インキュベートする胃内条件を設定した。

1)Amesテスト

本発明剤のアミンと亜硝酸塩より生成されるニトロソアミンの変異原性抑制効果をAmes法により測定した。ニトロソアミンはプレート当り0.5、1、1.5、2 mgとなるように調製し、本発、明剤は1モル等量添加とした。

第2図にその結果を復帰コロニー数として示したが、Aはニトロソアミン生成反応液であり、Bは本発明剤添加反応液である。

2) ラット 肝臓 N A D 量

発癌物質投与によるDNAの損傷に対して、 臓器中のNAD量が減少し、臓器符異性のある ことが報告された〔坂本ら., 1981年度 日本 変異原学会〕。

わち、秤量後、凍結した検体を凍結した状態でホモゲナイズし、これに 5 mlの 0.6 N - H ClO。を加えて除蛋白する。そのサンプルを 3,000 rpm 5 分間遠心分離し上満を得、さらに 1 M - K 2 H P0.を上清 1 mlにつき 0.2 ml加え、 3 N - K OHにてpHを 7.0~7.4の中性に調製する。これを きらに 3,000 rpm 5 分間遠心分離して、 K ClO。の沈澱を除いた上清 1 mlを 得、 0.1 M - ピロリン酸ナトリウム・塩酸セミカルバジッドバッファー(pH 8.8) 1 mlを 加え、エタノール10μlを添加して 提件後、 340 nmにおける O.D.を 勘定(E,)する。 さらに A D Hを 10μl加えて同様に O.D.を 勘定(E,) する。 6に A D Hを 10μl加えて同様に O.D.を 動定(E,) 、E₂ーEιの差(Δ E₂,onm)を 求め、 既知の 算出法により 肝級 1 g 当りの N A D 量(μmole)を求めた。

結果は第3図に示したが、図中Aはコントロール、Bはニトロソアミン生成反応液、Cは本発明剤添加反応液、Dは本発明剤のみの投与群である。

これより本発明剤は、ニトロソアミンによる

NAD量の減少を顕著に抑制することがわかる。

3) 抗胎盤性グルタチオン-S-トランスフェラ ーゼ(GST-P)抗体陽性細胞巣を指標と した効果

発癌物質投与により早期に出現するGST-P抗体染色陽性細胞単が一般に肝の前癌病変として考えられることから、F-344フィッシャーラット(雄4週合群5匹)を用いて第4図に示すような発癌の2段階説を利用した、肝を標的とする実験系を応用し、実験関始にイニシエクとしてジエチルニトロとのみ、アミン(DEN)質としてジメチルに、2週後から被検物質としてジメチルアミンのみ、大りウムを飼料に足り、2週後でアミンを飼料には、アミンのみ、サリウムを飼料に混ぜて自由摂取させ、その1週後に2/3肝部分切除(partial hepatomy: PH)を施し、さらにその後7週にわたり前記飲料水及び飼料を自し、の後7週にわたり前記飲料水及び飼料を自由摂取させて被検物質投与3週目に屠殺剖検し、

肝についてGST-P抗体染色標本を作製し、 染色陽性細胞巣について面積及び細胞数につい て画像処理装置を用いて画像解析を行った結果、 第2表に示すごとく面積、細胞数共にメチルア ミン及び亜硝酸ナトリウム摂取群はコントロー ル群に比べて高値を示し、当該作製物を添加し た群は有意な抑制効果を示した。

実験系は第4図に模式図で示したが、図中A はコントロール群、Bはアミン+亜硝酸摂取群、 Cは本発明剤添加群である。

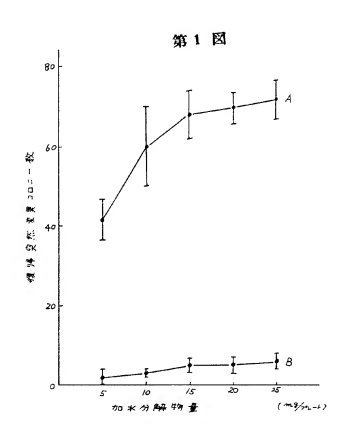
第2表

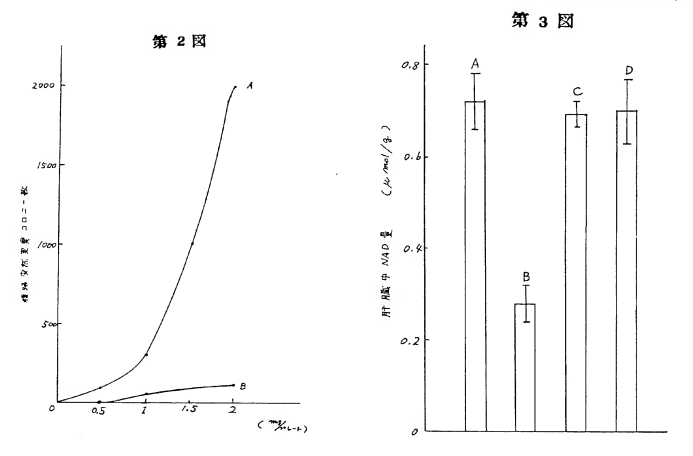
	群	面積 (mm²)	細胞数(個)
Α	コントロール(D及び)	3,805±108	286±16
В	アミン+亜硝酸投与	5,530±590	5 8 0 ± 1 1 5
С	アミン+亜硝酸+本発明 剤(1モル等量)投与	4,350±430	3 9 0 ± 3 9
	当該作製物による抑制率	68%	65%

4. 図面の簡単な説明

第1 図乃至第4 図は、実験例1, 3-1), 3-2), 3-3)の説明図である。

特許出願人 株式会社アドバンス開発研究所





第 4 図

